Veröffentlichungsnummer:

0 286 813 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (1) Anmeldenummer: 88102971.4
- 2 Anmeldetag: 29.02.88

(ii) Int. Cl.4: C07K 5/02 , C07D 403/12 , C07D 239/92 , A61K 37/64 , A61K 31/395 , //(C07D403/12, 239:00,233:00)

Die Bezeichnung der Erfindung wurde geändert (Richtlinien für die Prüfung im EPA, A-III, 7.3).

- Priorität: 12.03.87 DE 3707879 02.07.87 DE 3721855
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.10.88 Patentblatt 88/42
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

- Anmelder: Merck Patent Gesellschaft mit beschränkter Haftung
 Frankfurter Strasse 250
 D-6100 Darmstadt(DE)
- Erfinder: Gante, Joachim, Dr.
 Stormstrasse 4
 D-6100 Darmstadt 12(DE)
 Erfinder: Raddatz, Peter, Dr.
 Grafenstrasse 37
 D-6100 Darmstadt(DE)
 Erfinder: Sombroek, Johannes, Dr.
 Robert-Koch-Strasse 32
 D-6100 Darmstadt 13(DE)
 Erfinder: Schmitges, Claus-J., Dr.
 Karolinger Strasse 5
 D-6114 Gross-Umstadt(DE)
 Erfinder: Minck, Klaus Otto, Dr.
 - Büchestrasse 8 D-6105 Ober-Ramstadt(DE)
- Renin inhibierende Aminosäurederivate.

 $X-Z-N\dot{R}^2-CHR^3-CR^4-(CHR^5)_n-CO-E-NR^6-D$

worin

X, Z, R², R³, R⁴, R⁵, E, R⁶, D und n die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

sowie ihre Salze hemmen die Aktivität des men-Schlichen Plasmarenins.

EP 0 2

Aminosäurederivate

10

15

20

25

30

Die Erfindung betrifft neue Aminosäurederivate der Formel I

X-Z-NR²-CHR³-CR⁴-(CHR⁵)_n-CO-E-NR⁶-D

worin

X H, R^1 -O- C_mH_{2m} -CO-, R^1 - C_mH_{2m} -O-CO-, R^1 - C_mH_{2m} -CO-, R^1 -SO₂-oder (R^1 - C_mH_{2m} -(T)_x- C_rH_{2r})-L-(R^7 - C_pH_{2p})- C_tH_{2t} -CO-,

Z 0 bis 4 peptidartig miteinander verbundene Aminosäurereste ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Abu, Ada, Ala, βAla, Arg, Asn, Asp, Bia, Cal, Dab, Gin, Glu, Gly, His, N(im)-Alkyl-His, Ile, Leu, tert.-Leu, Lys, Met, αNal, βNal, Nbg, Nle, Orn, Phe, Pro, Ser, Thr, Tic, Trp, Tyr und Val,

E 0 bis 2 peptidartig miteinander verbundene Aminosäurereste ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Abu, Ala, Cal, His, Ile, Leu, Met, Nie, Phe, Trp, Tyr und Val,

D -CH₂-CHOH-CH₂OH, -C₂H₂₂-SO₂-R¹⁴, einen durch eine oder zwei R¹⁴-SO₂-Gruppen oder eine R¹⁴-CO-Gruppe oder eine (R¹⁴)₂-PO-Gruppe und gegebenenfalls zusätzlich durch ein Hal-Atom substituierten Phenyl-C_yH_{2y}-, Furyl-C_yH_{2y}-, Thienyl-C_yH_{2y}-oder Pyridyl-C_yH_{2y}-Rest oder

R1, R3, R7 und R8

jeweils H, A, Ar, Ar-alkyl, Het, Het-alkyl, unsubstituiertes oder ein-oder mehrfach durch A, AO und/oder Hal substituiertes Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Cycloalkylalkyl mit 4-11 C-Atomen, Bicycloalkyl oder Tricycloalkyl mit jeweils 7-14 C-Atomen, Bicycloalkylalkyl oder Tricycloalkylalkyl mit jeweils 8-18 C-Atomen,

R², R⁵ und R⁶ jeweils H oder A,

 R^4 (H, OH), (H, NH₂) oder = O,

R9, H, NH2, NHA oder NA2,

R¹⁰, R¹¹, R¹² und R¹³ jeweils H, Hal, OH, OA, NH₂, SH, SA, SO₂NH₂, CF₃, CN, COOH oder COOA,

R¹⁴ OH, OA, NH₂, NHA, NA₂, NHCycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, N(Cycloalkyl)₂ mit 6-14 C-Atomen, Pyrrolidino, Piperidino, Hexahydroazepino, Morpholino, Thiomorpholino, Piperazino, N-A-Piperazino, NHAr oder NHHet,

L CH oder N.

T O, S, NH oder NA,

n 1 oder 2,

m, p, r und t jeweils 0, 1, 2, 3,4 oder 5,

x 0 oder 1,

y 0, 1 oder 2,

z 2, 3, 4, 5 oder 6

Ar unsubstituiertes oder ein-oder mehrfach durch A, AO, Hal, CF₃, OH, H₂NSO₂ und oder NH₂ substituiertes Phenyl oder unsubstituiertes Naphthyl,

Het einen gesättigten oder ungesättigten 5oder 6-gliedrigen heterocyclischen Rest mit 1-4 N-,
O-und/oder S-Atomen, der mit einem Benzolring
kondensiert und/oder ein-oder mehrfach durch A,
AO, Hal, CF₃, HO, O₂N, Carbonylsauerstoff, H₂N,
HAN, A₂N, AcNH, AS, ASO, ASO₂, HOOC, AOOC,
CN, H₂NCO, H₂NSO₂, ASO₂NH, Ar, Ar-alkenyl, Hydroxyalkyl und/oder Aminoalkyl mit jeweils 1-8 CAtomen substituiert sein kann und/oder dessen Nund/oder S-Heteroatome auch oxydiert sein können,

Hal F, Cl, Br oder J,

Ac A-CO-, Ar-CO-oder A-NH-CO-,

-alkyl- eine Alkylengruppe mit 1-4 C-Atomen und

A Alkyl mit 1-8 C-Atomen bedeuten,

worin ferner an Stelle einer oder mehrere -NH-CO-Gruppen auch eine oder mehrere -NA-CO-Gruppen stehen können,

45

sowie deren Salze.

Ähnliche Verbindungen sind aus der EP-A-77028 bekannt.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sehr wertvolle Eigenschaften besitzen. Vor allem hemmen sie die Aktivität des menschlichen Plasmarenins. Diese Wirkung kann z. B. nach der Methode von F. Fyhrquist et. al., Clin.Chem. 22, 250-256 (1976), nachgewiesen werden. Bemerkenswert ist, daß diese Verbindungen sehr spezifische Hemmer des Renins sind; für die Hemmung anderer Aspartylproteinasen (z. B. Pepsin und Kathepsin D) sind in der Regel wesentlich höhere Konzentrationen dieser Verbindungen notwendig.

Die Verbindungen können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human-und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Prophylaxe und zur Behandlung von Herz-, Kreislauf-und Gefäßkrankheiten, vor allem von Hypertonie, Herzinsuffizienz und Hyperaldosteronismus. Außerdem können die Verbindungen zu diagnostischen Zwecken verwendet werden, um bei Patienten mit Hypertonie oder Hyperaldosteronismus den möglichen Beitrag der Reninaktivität zur Aufrechterhaltung des pathologischen Zustands zu bestimmen.

Die vor-und nachstehend aufgeführten Abkürzungen von Aminosäureresten stehen für die Reste -NR'-R'-CO-, in der Regel -NH-CHR-CO-(worin R, R' und R' die für jede Aminosäure bekannte spezifische Bedeutung haben) folgender Aminosäuren:

Abu 2-Aminobuttersäure
Ada 3-Adamantylalanin
Ala Alanin

βAla β-Alanin
Arg Arginin
Asn Asparagin

Asp Asparaginsäure

Bia 3-(2-Benzimidazolyl)-alanin
Cal 3-Cyclohexylalanin

Dab 2,4-Diaminobuttersäure
Gln Glutamin

Glu Glutaminsäure Gly Glycin

His Histidin

N(im)-Alkyl-His in 1-oder 3-Stellung des Imidazolrings durch A substituiertes Histidin

lle Isoleucin Leu Leucin

tert.-Leu tert.-Leucin

Lys Lysin

Met Methionin

αNal α-Naphthylalanin

βNal β-Naphthylalanin

Nbg (2-Norbornyl)-glycin

Nie Norleucin

N-Me-His N-Methyl-histidin

N-Me-Phe N-Methyl-phenylalanin

Om Ornithin

Phe Phenylalanin

Pro Prolin Ser Serin

Thr Threonin

Tic Tetrahydroisochinolin-1-carbonsäure

Trp Tryptophan

5 Tyr Tyrosin

Val Valin.

Ferner bedeutet nachstehend:

20 BOC tert.-Butoxycarbonyl

imi-BOM Benzyloxymethyl in 1-Stellung des Imidazolrings

CBZ Benzyloxycarbonyl

DNP 2,4-Dinitrophenyl

5 imi-DNP 2,4-Dinitrophenyl in 1-Stellung des Imidazolrings

ETNC N-Ethylcarbamoyl ETOC Ethoxycarbonyl

FMOC 9-Fluorenyimethoxycarbonyl

30 IPNC N-Isopropylcarbamoyl IPOC Isopropoxycarbonyl MC Morpholinocarbonyl

OMe Methylester

OEt Ethylester

35 PBB 4-Phenyl-2-benzylbutyryl

POA Phenoxyacetyl

DCCI Dicyclohexylcarbodiimid HOBt 1-Hydroxybenzotriazol.

Sofern die vorstehend genannten Aminosäuren in mehreren enantiomeren Formen auftreten können, so sind vor-und nachstehend, z. B. als Bestandteil der Verbindungen der Formel I, alle diese Formen und auch ihre Gemische (z. B. die DL-Formen) eingeschlossen. Die L-Formen sind bevorzugt. Sofern nachstehend einzelne Verbindungen aufgeführt sind, so beziehen sich die Abkürzungen dieser Aminosäuren jeweils auf die L-Form, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

Gegenstand der Erfindung ist femer ein Verfahren zur Herstellung eines Aminosäurederivats der Formel I sowie von seinen Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man es aus einem seiner funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt

oder daß man eine Carbonsäure der Formel II

25

35

X-G1-OH II

worin G1

- (a) Z1,
- (b) ·Z,
- (c) Z-W,
- (d) Z-W-E1,
- (e) Z-W-E und

W -NR2-CHR3-CR4-(CHR5)_n-CO-bedeuten

mit einer Aminoverbindung der Formel III

H-G² III

worin

G²

- (a) -Z2-W-E-NR6-D,
- (b) -W-E-NR6-D.
- (c) -E-NR6-D,
- (d) -E2-NR6-D.
- (e) -NR⁶-D, E¹ + E² zusammen E und

Z1 + Z2 zusammen Z bedeuten

umsetzt.

und daß man gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I eine funktionell abgewandelte Aminound/oder Hydroxygruppe durch Behandeln mit solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mitteln
in Freiheit setzt und/oder zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, R⁴ = (H, OH) oder (H, NH₂),
ein Aminoketosäurederivat der Formel I, R⁴ = O,
reduziert oder reduktiv aminiert und/oder einen
Rest D durch Behandeln mit veresternden, solvolysierenden oder reduzierenden Mitteln in einen anderen Rest D umwandelt und/oder eine Verbindung
der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in
eines ihrer Salze überführt.

Vor-und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter X, Z, E, D, R¹ bis R¹⁴, L, T, m, n, p, r, t, x, y, z, Ar, Het, Hal, Ac, A, G¹, G², E¹, E², Z¹, Z² und W die bei den Formeln I, II oder III angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

In den vorstehenden Formeln hat A 1 - 8, vorzugsweise 1,2,3 oder 4 C-Atome. A bedeutet vorzugsweise Methyl, welterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2-oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2-oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3-oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3-oder 3,3-Dimethylbutyl, 1-oder 2-Ethylbutyl, 1-

Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2-oder 1,2,2-Trimethylpropyl, Heptyl, Octyl.

Cycloalkyl bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, aber auch z. B. 1-, 2-oder 3-Methylcyclopentyl, 1-, 2-, 3-oder 4-Methylcyclohexyl.

Dementsprechend bedeutet Cycloalkyl-alkyl vorzugsweise Cyclopropylmethyl, 2-Cyclopropylethyl, Cyclobutylmethyl, 2-Cyclobutylethyl, Cyclopentylmethyl, 2-Cyclopentylethyl, Cyclohexylmethyl, 2-Cyclohexylethyl, aber auch z. B. 1-, 2-oder 3-Methylcyclopentylmethyl, 1-, 2-, 3-oder 4-Methylcyclohexylmethyl.

Bicycloalkyl bedeutet vorzugsweise 1-oder 2-Dekalyl, 2-Bicyclo[2,2,1]heptyl oder 6,6-Dimethyl-2bicyclo[3,1,1]heptyl.

Tricycloalkyl bedeutet vorzugsweise 1-Adamantyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber 20 auch J.

Ac bedeutet vorzugsweise A-CO-wie Acetyl, Propionyl oder Butyryl, Ar-CO-wie Benzoyl, o-, moder p-Methoxybenzoyl oder 3,4-Dimethoxybenzoyl, A-NH-CO-wie N-Methyl-oder N-Ethylcarbamoyl.

Ar bedeutet vorzugsweise Phenyl, ferner bevorzugt o-, m-oder p-Tolyl, o-, m-oder p-Ethylphenyl, o-, m-oder p-Methoxyphenyl, o-, m-oder p-Fluorphenyl, o-, m-oder p-Chlorphenyl, o-, m-oder p-Bromphenyl, o-, m-oder p-Jodphenyl, o-, m-oder p-Trifluormethylphenyl, o-, m-oder p-Hydroxyphenyl, o-, m-oder p-Sulfamoylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4-oder 3,5-Dimethoxyphenyl, 3,4,5-Trimethoxyphenyl, o-, m-oder p-Aminophenyl, 1-oder 2-Naphthyl.

Dementsprechend bedeutet Ar-alkyl vorzugsweise Benzyl, 1-oder 2-Phenylethyl, o-, m-oder p-Methylbenzyl, 1-oder 2-o-, -m-oder -p-Tolylethyl, o-, m-oder p-Ethylbenzyi, 1-oder 2-o-, -m-oder -p-Ethylphenylethyl, o-, m-oder p-Methoxybenzyl, 1oder 2-o-, -m-oder -p-Methoxyphenylethyl, o-, moder p-Fluorbenzyl, 1-oder 2-o-, -m-oder -p-Fluorphenylethyl, o-, m-oder p-Chlorbenzyl, 1-oder 2-o-, -m-oder -p-Chlorphenylethyl, o-, m-oder p-Brombenzyl, 1-oder 2-o-, -m-oder -p-Bromphenylethyl, o-, m-oder p-Jodbenzyl, 1-oder 2-o-, -m-oder -p-Jodphenylethyl, o-, m-oder p-Trifluormethylbenzyl, o-, m-oder p-Hydroxybenzyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4-oder 3,5-Dimethoxybenzyl, 3,4,5-Trimethoxybenzyl, o-, m-oder p-Aminobenzyl, 1-oder 2-Naphthylmethyl.

Het ist vorzugsweise 2-oder 3-Furyl, 2-oder 3-Thienyl, 1-, 2-oder 3-Pyrryl, 1-, 2-, 4-oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4-oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4-oder 5-Oxazolyl, 3-, 4-oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4-oder 5-Thiazolyl, 3-, 4-oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3-oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5-oder 6-Pyrimidyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4-oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3-oder -5-

yl, 1-oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4-oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3-oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-oder -5-yl, 2,1,5-Thiadiazol-3-oder -4-yl, 2-, 3-, 4-, 5-oder 6-2H-Thiopyranyl, 2-, 3-oder 4-4H-Thiopyranyl, 3-oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6 oder 7-Benzofuryl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-oder 7-Benzothienyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-oder 7-indolyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-oder 7-Isoindolyl, 1-, 2-, 4-oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6-oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6-oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6-oder 7-Benzthiazolvi, 2-, 4-, 5-, 6-oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6-oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-oder 8-Isochinolyl, 1-, 2-, 3-, 4-oder 9-Carbazolyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8-oder 9-Acridinyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-oder 8-Cinnolyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7-oder 8-Chinazolyl. Die heterocyclischen Reste konnen auch teilweise oder vollständig hydriert sein. Het kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4-oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, 5-furyl. Tetrahydro-2-oder -4-oder -3-furvl. Tetrahydro-2-oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4-oder -5-pyrryl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4oder -5-pyrryl, 1-, 2-oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2-oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4-oder 5-pyrazolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4-oder 5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3-, oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3-oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-oder -6-pyridyl, 1,2,3,6-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3-oder 4-Piperidinyl, 2-, 3-oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3-oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4-oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3-oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4-oder -5-pyrimidyl, 1-, 2-oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7-, oder -8chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7-oder 8-isochinolyl.

Die heterocyclischen Reste können auch wie angegeben substituiert sein. Het kann also bevorzugt auch bedeuten: 2-Amino-4-thiazolyl, 4-Carboxy-2-thiazolyl, 4-Carbamoyl-2-thiazolyl, 4-(2-Aminoethyl)-2-thiazolyl, 2-Amino-5,6-dimethyl-3pyrazinyl, 4-Carbamoylpiperidino, ferner z. B. 3-, 4oder 5-Methyl-2-furyl, 2-, 4-oder 5-Methyl-3-furyl, 2,4-Dimethyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Styryl-2-furyl, 3-, 4-oder 5-Methyl-2-thienyl, 2-, 4-oder 5-Methyl-3-thienyl, 3-Methyl-5-tert.-butyl-2-thienyl, 5-Chlor-2thienyl, 5-Phenyl-2-oder -3-thienyl, 1-, 3-, 4-oder 5-Methyl-2-pyrryl, 1-Methyl-4-oder -5-nitro-2-pyrryl, 3,5-Dimethyl-4-ethyl-2-pyrryl, 4-Methyl-5-pyrazolyl, 5-Methyl-3-isoxazolyl, 3,4-Dimethyl-5-isoxazolyl, 4oder 5-Methyl-2-thiazolyl, 2-oder 5-Methyl-4-thiazolyl, 2-oder 4-Methyl-5-thiazolyl, 2,4-Dimethyl-5-thiazolyl, 3-, 4-, 5-oder 6-Methyl-2-pyridyl, 2-, 4-, 5oder 6-Methyl-3-pyridyl, 2-oder 3-Methyl-4-pyridyl, 3-, 4-, 5-oder 6-Chlor-2-pyridyl, 2-, 4-, 5-oder 6Chlor-3-pyridyl, 2-oder 3-Chlor-4-pyridyl, 2,6-Dichlorpyridyl, 2-Hydroxy-3-, -4-, -5-oder -6-pyridyl (= 1H-2-Pyridon-3-, -4-, -5-oder -6-yl), 5-Phenyl-1H-2-pyridon-3-yl, 5-p-Methoxyphenyl-1H-2-pyridon-3-yl, 2-Methyl-3-hydroxy-4-hydroxymethyl-5-pyridyl, 2-Hydroxy-4-amino-6-methyl-3-pyridyl, 3-N'-Methylureldo-1H-4-pyridon-5-yl, 4-Methyl-2-pyrimidyl, 4,6-Dimethyl-2-pyrimidyl, 2-, 5-oder 6-Methyl-4-pyrimidyl, 2,6-Dimethyl-4-pyrimidyl, 2,6-Dihydroxy-4-pyrimidyl, 5-Chlor-2-methyl-4-pyrimidyl, 2-Methyl-4-amino-5-pyrimidyl, 3-Methyl-2-benzofuryl, 2-Ethyl-3-benzofuryl, 7-Methyl-2-benzothienyl, 1-, 2-, 4-, 5-, 6-oder 7-Methyl-3-indolyl, 1-Methyl-5-oder -6-benzimidazolyl, 1-Ethyl-5-oder -6-benzimidazolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-oder 8-Hydroxy-2-chinolyl.

R¹ und R² bedeuten vorzugsweise A, insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl oder tert.-Butyl, weiterhin vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, Benzyl, Pyrrolidino, Piperidino oder Morpholino.

R², R⁵ und R⁶ bedeuten vorzugsweise H oder Methyl, ferner Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl oder Isobutyl.

R³ bedeutet vorzugsweise Cyclohexylmethyl, ferner bevorzugt A, insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, Pentyl, Isopentyl (3-Methylbutyl) oder 2-Methylbutyl, Phenyl, Benzyl, p-Chlorbenzyl, 2-Cyclohexylethyl, Bicyclo[2,2,1]heptyl-2-methyl oder 6,6-Dimethylbicyclo[3,1,1]heptyl-2-methyl.

R4 ist vorzugsweise (H, OH).

R⁸ ist vorzugsweise Isopropyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder Benzyl, ferner bevorzugt H, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl oder Cyclohexylmethyl.

R9 ist vorzugsweise H oder NH2.

R¹⁰ und R¹³ sind vorzugsweise H.

R¹¹ ist vorzugsweise H oder SO₂NH₂.

R¹² ist vorzugsweise H oder Cl.

R¹⁴ ist vorzugsweise NH₂, NHCH₃, N(CH₃)₂, ferner bevorzugt 2-Thiazolylamino, 3-Isoxazolylamino, 5-Methyl-3-isoxazolylamino, 3,4-Dimethyl-5-isoxazolylamino, 2-Pyrimidylamino, 4-Methyl-2-pyrimidylamino, 4,6-Dimethyl-2-pyrimidylamino oder 2,6-Dimethyl-4-pyrimidylamino.

L ist vorzugsweise CH.

T ist vorzugsweise O oder S.

Die Parameter m, p, r und t sind vorzugsweise 0, 1 oder 2; n ist vorzugsweise 1; x ist vorzugsweise 0; y ist vorzugsweise 0 oder 1; z ist vorzugsweise 2.

X bedeutet vorzugsweise H, POA, Alkoxycarbonyl wie ETOC, IPOC oder BOC, CBZ, Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl oder Isobutyryl, Cycloal-kylcarbonyl wie Cyclopentylcarbonyl oder Cyclohe-xylcarbonyl, Aroyl wie Benzoyl, Arylalkanoyl wie Phenylacetyl, 2-oder 3-Phenylpropionyl, 4-Phenylbutyryl, 2-Benzyl-3-phenylpropionyl, PBB, 2-(2-Phenylethyl)-4-phenylbutyryl, 2-(2-Naphthylmethyl)-

45

4-phenylbutyryl, 2-oder 3-o-, -m-oder -p-Fluorphenylpropionyl, 2-oder 3-o-, -m-oder -p-Chlorphenylpropionyl, Cycloalkylalkanoyl wie Cyclohexylacetyl, 2-oder 3-Cyclohexylpropionyl, N-Alkylcarbamoyl wie ETNC oder IPNC, MC. Besonders bevorzugte Reste X sind BOC und MC, weiterhin ETOC, IPOC, ETNC, IPNC und PBB, ferner H, POA, 4-Phenylbutyryl, 2-Benzyl-3-phenylpropionyl, 2-(2-Phenylethyl)-4-phenylbutyryl, 2-(2-Naphthylmethyl)-4-phenylbutyryl und CBZ. Eine weitere Gruppe besonders bevorzugter Reste X entspricht der Formel R°-CH(CH₂C₆H₅)-CO-, worin R° Pyrrolidino, Piperidino, Morpholino, Alkyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils 1-8 C-Atomen bedeutet.

Z bedeutet vorzugsweise 2, aber auch 0 oder 1, weiterhin 3 oder 4 peptidartig miteinander verbundene Aminosäurereste, insbesondere eine der Gruppen Gly, His, Phe-Gly, Phe-His, Pro-Phe-His oder His-Pro-Phe-His, ferner bevorzugt eine der Gruppen Abu, Ada, Asn, Bia, Cal, Gin, N-(im)-Methyl-His, Leu, aNal, &Nal, Nie, Phe, Trp, Tyr, Abu-His, Ada-His, Ala-His, Ala-Phe, Arg-His, Asn-His, Bia-His, Cal-His, Dab-His, Glu-His, Gly-His, His-His, Ile-His, Leu-His, tert.-Leu-His, Lys-His, Met-His, αNal-His, βNal-His, Nbg-His, Nle-His, (N-Me-His)-His, (N-Me-Phe)-His, Orn-His, Phe-Abu, Phe-Ada, Phe-Ala, Phe-Arg, Phe-Asn, Phe-Bia, Phe-Cal, Phe-Dab, Phe-Gln, Phe-Glu, Phe-(N-im-Methyl-His), Phe-Ile, Phe-Leu, Phe-tert.-Leu, Phe-Lys, Phe-Met, Phe-α-Nal, Phe-βNal, Phe-Nbg, Phe-Nie. Phe-(N-Me-His), Phe-(N-Me-Phe), Phe-Orn, Phe-Phe, Phe-Pro, Phe-Ser, Phe-Thr, Phe-Tic, Phe-Trp, Phe-Tyr, Phe-Val, Pro-His, Ser-His, Thr-His, Tic-His, Trp-His, Tyr-His, Val-His, ferner Ada-Phe-His, Pro-Ala-His, Pro-Ala-Phe, Pro-Phe-Ala, Pro-Phe-Phe, His-Pro-Ala-His, His-Pro-Ala-Phe, His-Pro-Phe-Ala, His-Pro-Phe-Phe, weiterhin Pro-Abu-His, Pro-Ada-His, Pro-Arg-His, Pro-Asn-His, Pro-Bia-His, Pro-Dab-His, Pro-Glu-His, Pro-His-His, Pro-Ile-His, Pro-Leu-His, Pro-tert.-Leu-His, Pro-Lys-His, Pro-Met-His, Pro-Nbg-His, Pro-Nle-His, Pro-(N-Me-His)-His, Pro-(N-Me-Phe)-His, Pro-Orn-His, Pro-Phe-Abu, Pro-Phe-Ada, Pro-Phe-Arg, Pro-Phe-Asn, Pro-Phe-Bia, Pro-Phe-Dab, Pro-Phe-Gln, Pro-Phe-Glu, Pro-Phe-(N-im-Methyl-His), Pro-Phe-Ile, Pro-Phe-Leu, Pro-Phe-tert.-Leu, Pro-Phe-Lys, Pro-Phe-Met, Pro-Phe-Nbg, Pro-Phe-Nle, Pro-Phe-(N-Me-His), Pro-Phe-(N-Me-Phe), Pro-Phe-Orn, Pro-Phe-Pro. Pro-Phe-Ser, Pro-Phe-Thr, Pro-Phe-Tic, Pro-Phe-Trp, Pro-Phe-Tyr, Pro-Phe-Val, Pro-Pro-His, Pro-Ser-His, Pro-Thr-His, Pro-Tic-His, Pro-Trp-His, Pro-Tyr-His, Pro-Val-His, His-Pro-Abu-His, His-Pro-Ada-His, His-Pro-Arg-His, His-Pro-Asn-His, His-Pro-Bia-His, His-Pro-Dab-His, His-Pro-Glu-His, His-Pro-His-His, His-Pro-Ile-His, His-Pro-Leu-His, His-Protert.-Leu-His, His-Pro-Lys-His, His-Pro-Met-His, His-Pro-Nba-His, His-Pro-Nie-His, His-Pro-(N-Me-His)-His, His-Pro-(N-Me-Phe)-His, His-Pro-Orn-His, HisPro-Phe-Abu, His-Pro-Phe-Ada, His-Pro-Phe-Arg, His-Pro-Phe-Asn, His-Pro-Phe-Bia, His-Pro-Phe-Dab, His-Pro-Phe-Gln, His-Pro-Phe-Glu, His-Pro-Phe(N-im-Methyl-His), His-Pro-Phe-Ile, His-Pro-Phe-Leu, His-Pro-Phe-Leu, His-Pro-Phe-Lys, His-Pro-Phe-Met, His-Pro-Phe-Nbg, His-Pro-Phe-Nle, His-Pro-Phe-(N-Me-Nle, His-Pro-Phe-(N-Me-Phe), His-Pro-Phe-Orn, His-Pro-Phe-Tro, His-Pro-Phe-Tic, His-Pro-Phe-Tro, Hs-Pro-Phe-Tyr, His-Pro-Phe-Val, His-Pro-Phis, His-Pro-Phis, His-Pro-Thr-His, His-Pro-Tic-His, His-Pro-Tyr-His, His-Pro-Val-His.

Falls X eine der Gruppen R^0 -CH(CH₂ C₆ H₅)-CO-bedeutet, ist Z vorzugsweise Gly oder His.

E ist vorzugsweise abwesend oder bedeutet vorzugsweise Ile oder Leu, ferner bevorzugt Abu, Cal, Met oder Nie.

D ist vorzugsweise -CH₂-CHOH-CH₂OH, -
(CH₂)₂SO₂NH₂, -o-, -m-oder insbesondere -p-C

6H₄-SO₂NH₂, -o-, -m-oder insbesondere -p
CH₂C₆H₄-SO₂NHCH₃, -o-, -m-oder insbesondere -p
C₆H₄-SO₂NHCH₃, -o-, -m-oder insbesondere -p
C₆H₄SO₂N(CH₃)₂, -o-, -m-oder insbesondere -p
C₆H₄SO₂NHHet, -o-, -m-oder insbesondere p
C₆H₄CONH₂, 5-Sulfamoyl-2-pyridyl, 2-oder 3
Sulfamoyl-5-thienyl, 3H-Chinazolin-4-on-2-yl-CHR⁸,

3-Amino-3H-chinazolin-4-on-2-yl-CHR⁸,

6
Aminosulfonyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on-2-yl
CHR⁸ oder 3-Amino-6-aminosulfonyl-7-chlor-3H
chinazolin-4-on-2-yl-CHR⁸.

Die Gruppe W bedeutet vorzugsweise -NH-CHR3-CHOH-CH2-CO-, insbesondere (Cyclohexylmethyl)-CHOH-CH2-CO-("AHCP". geleitet von 4-Amino-3-hydroxy-5-cyclohexylpentansäure), ferner -NH-CH(CH2CH2-Cyclohexyl)-CHOH-CH2-CO-("AHCH"; abgeleitet von 4-Amino-3-hydroxy-6-cyclohexyl-hexansäure), (IsobutyI)-CHOH-CH2-CO-("Sta"; abgeleitet von -NH-CH(Benzyl)-CHOH-CH2-CO oder ("AHPP"; abgeleitet von 4-Amino-3-hydroxy-5-phenylpentansäure). Die Gruppe W bedeutet ferner bevorzugt -NH-CHR3-CH(NH2)-CH2-CO-, insbesondere -NH-CH(Cyclohexylmethyl)-CH(NH2)-CH2-CO-("DACP"; abgeleitet von 3,4-Diamino-5-cyclohexylpentansäure), -NH-CH(CH2CH2-Cyclohexyl)-CH-(NH₂)-CH₂-CO-("DACH"; abgeleitet von 3.4-Diamino-6-cyclohexylhexansäure). -NH-CH-(Isobutyi)-CH(NH2)-CH2-CO-("DAMH"; abgeleitet von 3,4-Diamino-6-methylheptansäure) oder -NH-CH(Benzyl)-CH(NH2)-CH2-CO-("DAPP"; abgeleitet von 3,4-Diamino-5-phenylpentansäure).

Die Gruppe W besitzt mindestens ein chirales Zentrum. In den Gruppen X, R⁶ und D können weitere chirale Zentren vorhanden sein. Die Verbindungen der Formel I können daher in verschiedenen - optisch-inaktiven oder optisch-aktiven - Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle

10

15

25

30

40

diese Formen, Falls W -NH-CHR3-CR4-CH2-CO-mit R4 = (H, OH) oder (H, NH2) bedeutet, sind die 3S-Hydroxy-4S-amino-Enantiomeren bzw. 3S,4S-Diamino-Enantiomeren bevorzugt. Wenn bei der Bezeichnung von Einzelsubstanzen nichts anderes angegeben ist, beziehen sich die Abkürzungen AHCP, AHCH, Sta, AHPP, DACP, DACH, DAMH und DAPP immer auf die 3S,4S-Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis II ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen, worin jedoch

X H, BOC oder Ro-CH(CH2C6H5)-CO-bedeutet;

in Ib

X BOC bedeutet;

in la

Z Gly, His, Phe-Gly oder Phe-His bedeutet;

Z Phe-Gly oder Phe-His bedeutet;

in le

Z Phe-His bedeutet;

in If

-NR2-CHR3-CR4-(CHR5)₀-CO-(= W) AHCP bedeutet:

in Ig

E abwesend ist;

R⁶ H bedeutet;

in li

X H, BOC oder Rº-CH(CH2C6H5)-CO-,

Z Gly, His, Phe-Gly oder Phe-His.

W AHCP,

R6 H bedeuten und

E abwesend ist:

in lj

X BOC.

Z Phe-His oder Phe-Gly,

W AHCP.

R⁶ H bedeuten und

E abwesend ist.

X BOC und

Z Phe-Gly oder Phe-His bedeuten:

X Ro-CH(CH2C6H5)-CO-und

Z Gly oder His bedeuten.

Insbesondere sind bevorzugt Verbindungen der

l' sowie la' bis II', die den Formeln I sowie la bis II entsprechen, worin jedoch

D -CH₂-CHOH-CH₂OH, -p-C₆H₄-SO₂NH₂ oder 3-R9-5-R10-6-R11-7-R12-8-R13-3H-chinazolin-4-on-2yl-CHR8-bedeutet;

l' sowie la bis l', die den Formeln I sowie la bis II entsprechen, worin jedoch

-CH2-CHOH-CH2OH bedeutet;

I" sowie la" bis II", die den Formeln I sowie la bis II entsprechen, worin jedoch

D_-p-C₆H₄-SO₂NH₂ bedeutet;

I" sowie la" bis II", die den Formeln I sowie la bis II entsprechen, worin jedoch

D 3-R9-5-R10-6-R11-7-R12-8-R13-3H-chinazolin-4-on-2-vi-CHR8-,

R8 H, Alkyl mit 1-4 C-Atomen oder Benzyl, R⁹ H oder NH₂

R10 und R13 H.

R11 H oder SO2NH2 und

R¹² H oder CI bedeuten;

1º sowie laº bis ilº, die den Formeln I sowie la bis Il entsprechen, worin jedoch

D 3H-Chinazolin-4-on-2-yl-CHR8-oder 3-Amino-3Hchinazolin-4-on-2-yl-CHR8-und

R8 H. Alkyl mit 1-4 C-Atomen oder Benzyl bedeuten.

100 sowie la00 bis 1100, die den Formeln I sowie la 35 bis II entsprechen, worin jedoch

> D 3H-Chinazolin-4-on-1-yl-CHR⁸-oder 3-Amino-3Hchinazolin-4-on-2-yl-CHR8-und

R⁸ sek.-Butyl oder Isobutyl bedeuten.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z. B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart; ferner EP-A-45665, EP-A-77028, EP-A-77029, EP-A-81783) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I um-

30

35

setzt.

Vorzugsweise werden die Verbindungen der Formel I erhalten, indem man sie aus ihren funktionellen Derivaten durch Solvolyse, insbesondere Hydrolyse, oder durch Hydrogenolyse in Freiheit setzt.

Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber an Stelle einer oder mehrerer freier Amino-und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino-und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die an Stelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Aminoschutzgruppe tragen, z. B. solche, die der Formel I entsprechen, aber an Stelle einer His-Gruppe eine N(im)-R¹⁵-His-Gruppe (worin R¹⁵ eine Aminoschutzgruppe bedeutet, z. B. BOM oder DNP) enthalten, oder solche der Formel X-Z-NR²-CHR³-CH(NHR¹⁵)-(CHR⁵)_n-CO-E-NR⁶-D.

Ferner sind Ausgangsstoffe bevorzugt, die an Stelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z. B. solche der Formel X-Z-NR²-CHR³-CHOR¹⁶-(CHR⁵)_n-CO-E-NR⁶-D, worin R¹⁶ eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet.

Es können auch mehrere - gleiche oder verschiedene - geschützte Amino-und/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an einer anderen Stelle des Moleküls duchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-(z. B. DNP). Aralkoxymethyl-(z. B. BOM) oder Aralkylgruppen (z. B. Benzyl, 4-Nitrobenzyl, Triphenylmethyl). Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acyigruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl-und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, ETOC, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC, 2-Jodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind DNP und BOM, ferner CBZ, FMOC, Benzyl und Acetyl.

Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an einer anderen Stelle des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind die oben genannten unsubstituierten oder substituierten Aryl-, Aralkyl-oder Acylgruppen, ferner auch Alkylgruppen. Die Natur und Größe der Hydroxyschutzgruppen ist nicht kritisch, da sie nach der gewünschten chemischen Reaktion oder Reaktionsfolge wieder entfernt werden; bevorzugt sind Gruppen mit 1-20, insbesondere 1-10 C-Atomen. Beispiele für Hydroxyschutzgruppen sind u.a. Benzyl, p-Nitrobenzoyl, p-Toluolsulfonyl und Acetyl, wobei Benzyl und Acetyl besonders bevorzugt sind.

Die als Ausgangsstoffe zu verwendenden funktionellen Derivate der Verbindungen der Formel I können nach üblichen Methoden der Aminosäureund Peptidsynthese hergestellt werden, wie sie z. B. in den genannten Standardwerken und Patentanmeldungen beschrieben sind, z.B. auch nach der Festphasenmethode nach Merrifield.

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit Trifluoressigsäure oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzoloder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie Dimethylformamid (DMF), halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. Trifluoressigsäure wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

Die BOC-Gruppe kann z. B. bevorzugt mit 40 %iger Trifluoressigsäure in Methylenchlorid oder

mit etwa 3 bis 5 n HCl in Dioxan bel 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5-bis 20%igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bel 15-30°. Eine Abspaltung der DNP-Gruppe gelingt z. B. auch mit einer etwa 3-bis 10%igen Lösung von 2-Mercaptoethanol in DMF/Wasser bei 15-30°.

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. BOM, CBZ oder Benzyl) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Ethanol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5-bis 10 %igem Pd-C in Methanol bei 20-30°.

Verbindungen der Formel I können auch durch direkte Peptidsynthese aus einer Carbonsäure-(Formel II) und einer Aminkomponente (Formel III) erhalten werden. Als Carbonsäurekomponenten eignen sich z. B. solche der Teilformeln X-Z-OH, X-Z-W-OH oder X-Z-W-E-OH, als Aminkomponenten solche der Teilformeln H-W-E-NR6-D, H-E-NR6-D oder H-NR⁶-D. Die Peptidbindung kann aber auch innerhalb der Gruppe Z bzw. E geknüpft werden; dabei wird eine Carbonsäure der Formel X-Z1-OH bzw. H-Z-W-E1-OH mit einer Aminoverbindung der Formel H-Z2-W-E-NR6-D bzw. H-E2-NR6-D umgesetzt, wobei $Z^1 + Z^2 = Z bzw$. $E^1 + E^2 = E ist$. Dabei arbeitet man zweckmäßig nach üblichen Methoden der Peptid-Synthese, wie sie z. B. in Houben-Weyl, 1.c., Band 15/II, Seiten 1 bis 806 (1974) beschrieben sind.

Die Reaktion gelingt vorzugsweise in Gegenwart eines Dehydratisierungsmittels, z. B. eines Carbodiimids wie **DCCI** oder Dimethylaminopropylethyl-carbodiimid, ferner Propanphosphonsäureanhydrid (vgl. Angew.Chem. 92, 129 (1980)). Diphenylphosphorylazid oder Ethoxy-N-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin, einem inerten Lösungsmittel, z. B. einem halogenierten Kohlenwasserstoff wie Dichlormethan, einem Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, einem Amid wie DMF oder Dimethylacetamid, einem Nitril wie Acetonitril, bei Temperaturen zwischen etwa -10 und 40, vorzugsweise zwischen 0 und 30°.

An Stelle von II bzw. III können auch geeignete reaktionsfähige Derivate dieser Stoffe in die Reaktion eingesetzt werden, z. B. solche, in denen reaktive Gruppen intermediär durch Schutzgruppen blockiert sind. Die Aminosäurederivate III können z. B. in Form ihrer aktivierten Ester verwendet werden, die zweckmäßig in situ gebildet werden, z. B.

durch Zusatz von HOBt oder N-Hydroxysuccinimid.

Die Ausgangsstoffe der Formeln II und III sind großenteils bekannt. Sofern sie nicht bekannt sind, können sie nach bekannten Methoden, z. B. den oben angegebenen Methoden der Peptidsynthese und der Abspaltung von Schutzgruppen, hergestellt werden.

Gewünschtenfalls kann in einer Verbindung der Formel I eine funktionell abgewandelte Aminound/oder Hydroxygruppe durch Solvolyse oder Hydrogenolyse nach einer der oben beschriebenen Methoden in Freiheit gesetzt werden.

So kann insbesondere eine Verbindung der Formel I, worin X von H verschieden ist, in eine Verbindung der Formel I (X = H) umgewandelt werden, zweckmäßig durch Hydrogenolyse, falls X = CBZ ist, sonst durch selektive Solvolyse. Falls X = BOC ist, kann man z. B. mit HCl in Dioxan bei Raumtemperatur die BOC-Gruppe abspatten.

Weiterhin können z. B. Ketoverbindungen der Formel I (R⁴ = 0) zu Verbindungen der Formel I (R⁴ = (H, OH)) reduziert werden, beispielsweise mit einem komplexen Metallhydrid wie NaBH₄, das nicht gleichzeitig die Peptid-Carbonylgruppen reduziert, in einem inerten Lösungsmittel wie Methanol bei Temperaturen zwischen etwa -10 und +30°.

Ketoverbindungen der Formel I (R⁴ = 0) können auch durch reduktive Aminierung in Verbindungen der Formel I (R⁴ = H, NH₂) übergeführt werden. Man kann ein-oder mehrstufig reduktiv aminleren. So kann man z. B. die Ketoverbindung mit Ammoniumsalzen, z. B. Ammoniumacetat, und NaCNBH₃ behandeln, vorzugsweise in einem inerten Lösungsmittel, z. B. einem Alkohol wie Methanol bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 50°, insbesondere zwischen 15 und 30°. Weiterhin ist es möglich, die Ketoverbindung zunächst mit Hydroxylamin in üblicher Weise in das Oxim zu überführen und dieses, z. B. durch katalytische Hydrierung an Raney-Nickel, zum Amin zu reduzieren.

Welterhin ist es möglich, einen Rest D durch Behandeln mit veresternden, solvolysierenden oder reduzierenden Mitteln in einen anderen Rest D umzuwandeln. So kann man eine Säure verestern, z. B. mit Hilfe eines Alkohols der Formel A-OH oder eines Diazoalkans, z. B. Diazomethan, oder man kann einen Ester zur entsprechenden Säure verseiten, z. B. mit wäßrig-dioxanischer Natronlauge bei Raumtemperatur. Ferner kann man z. B. einen Rest R³ = NH² durch Behandeln mlt reduzierenden Mitteln in einen Rest R³ = H Überführen, zweckmäßig mit Raney-Nickel in einem Alkohol wie isopropanol bei Temperaturen zwischen 20 und 120°.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbeden-

55

kliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z. B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein-oder mehrbasige Carbon-, Sulfon-oder Schwefelsäuren, z. B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure. Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Benzoesäure, Salicylsäure, 2-oder 3-Phenylpropionsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan-oder Ethansulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure. Ethandisulfonsäure. p-Toluolsulfonsäure. Benzolsulfonsäure, Naphthalin-mono-und -disulfonsäuren, Lauryischwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z. B. Pikrate, können zur Isolierung und/oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Die neuen Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können zur Herstellung pharmazeutischer Präparate verwendet werden, indem man sie zusammen mit mindestens einem Träger-oder Hilfsstoff und, falls erwünscht, zusammen mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoff(en) in eine geeignete Dosierungsform bringt. Die so erhaltenen Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human-oder Veterinärmedizin eingesetzt werden. Als Trägersubstanzen kommen organische oder anorganische Stoffe in Frage, die sich für die enterale (z. B. orale oder rektale) oder parenterale Applikation oder für eine Applikation in Form eines Inhalations-Sprays eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat und andere Fettsäureglyceride, Gelatine, Sojalecithin, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat. Talk, Cellulose. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapsein, Sirupe, Säfte oder Tropfen; von Interesse sind speziell Lacktabletten und Kapseln mit magensaftresistenten Überzügen bzw. Kapselhüllen. Zur rektalen Anwendung dienen Suppositorien, zur parenteralen Applikation Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässerige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate. Für die Applikation als Inhalations-Spray können Sprays verwendet werden, die den Wirkstoff entweder gelöst oder suspendiert in einem Treibgasgemisch (z. B. Fluorchlorkohlenwasserstoffen) enthalten. Zweckmäßig verwendet man den Wirkstoff dabei in mikronisierter Form, wobei ein oder mehrere zusätzliche physiologisch verträgliche Lösungsmittel zugegen

sein können, z. B. Ethanol. Inhalationslösungen können mit Hilfe üblicher Inhalatoren verabfolgt werden. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z. B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können Hilfsstoffe sein und/oder sterilisiert Konservierungs-, Stabilisierungs-und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farbund/oder Aromastoffe enthalten. Sie können, falls erwünscht, auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z. B. ein oder mehrere Vitamine.

Die erfindungsgemäßen Substanzen werden in der Regel in Analogie zu anderen bekannten, im Handel befindlichen Peptiden, insbesondere aber in Analogie zu den in der EP-A-77028 beschriebenen Verbindungen verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 100 mg und 30 g, insbesondere zwischen 500 mg und 5 g pro Dosierungseinheit. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 2 und 600 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden bestimmten Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die parenterale Applikation ist bevorzugt.

Vor-und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, neutralisiert, extrahlert mit Ether oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, filtriert, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und/oder Kristallisation. [α] = $[\alpha]_D^{20}$ in Methanol, c = 1.

Beispiel 1

Ein Gemisch von 978 mg 2-[1S-(3S-Hydroxy-4S-(N-tert.-butoxycarbonyl-L-phenylalanyl-N(imi)-(2,4-dinitrophenyl)-L-histidyl-amino)-5-cyclohexylpentanoylamino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on ["2-[1S-(BOC-Phe-imi-DNP-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on"; erhältlich durch Reaktion von BOC-Leu-OH mit Anthranilsäuremethylester zu 2-(BOC-Leu-amino)-benzoesäuremethylester (ÖI), Umsetzung mit Hydrazinhydrat zu 2-(1S-BOC-amino-3-methylbutyl)-3-amino-3H-chinazolin-4-on (F. 110-115° (Zers.); [α] -47,1°), 5 Std. kochen mit Raney-Ni in Isopropanol unter Bildung von 2-(1S-BOC-amino-3-methylbu-

tyl)-3H-chinazolin-4-on (F. 215° (Zers.); $[\alpha]$ -48.5°). Abspaltung der BOC-Gruppe mit 4n HCl in Dioxan zu 2-(1S-Amino-3-methylbutyl)-3H-chinazolin-4-on (Dihydrochlorid, F. 275° (Zers.); [a] -28,4°), Reaktion mit BOC-AHCP-OH/DCCI/HOBt zu 2-(1S-BOC-AHCP-amino-3-methylbutyl)-3H-chinazolin-4-on, Abspaltung der BOC-Gruppe und Kondensation mit BOC-imi-DNP-His-OH zu 2-(1S-BOC-imi-DNP-His-AHCP-amino-3-methylbutyl)-3H-chinazolin-4-on, erneute Abspaltung der BOC-Gruppe und Reaktion mit BOC-Phe-OH], 2 g 2-Mercaptoethanol, 20 ml DMF und 20 ml Wasser wird unter Rühren bei 20° mit wäßriger Na₂CO₃-Lösung auf pH 8 eingestellt und 2 Std. bei 20° gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 2-[1S-(3S-Hydroxy-4S-(N-tert.butoxycarbonyl-L-phenylalanyl-L-histidyl-amino)-5cyclohexylpentanoylamino)-3-methylbutyl]-3H-["2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCPchinazolin-4-on amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on"], F. 147-149°.

Analog erhält man durch Spaltung der entsprechenden imi-DNP-Derivate:

3-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-propan-1,2-diol, F. 180-182°
3-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-propan-1,2-diol 2-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-ethansulfonamid, F. 182°
2-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-ethansulfonamid o-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-benzolsulfonamid o-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzolsulfonamid m-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-benzolsulfonamid m-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzolsulfonamid

N4-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe)-sulfanilamid, F. 182° N⁴-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu)-sulfanilamid, F. 146-147° p-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-aminomethyl)benzolsulfonamid, F. 227° p-[2-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)-ethyl]benzolsulfonamid o-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid o-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid m-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid m-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid, F. 157° p-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid o-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid

o-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid
m-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid
5 m-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid
p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid, F. 168°
p-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid

o-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-lle-amino)-benzolsulfonamid
o-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzolsulfonamid
m-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-lle-amino)-benzolsulfonamid
m-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzolsulfonamid

p-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-benzolsulfonamid
 p-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzolsulfonamid
 o-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-benzolsulfonsäure-N-methylamid
 o-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-

benzolsulfonsäure-N-methylamid m-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-lle-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid 30 m-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-

benzolsulfonsäure-N-methylamid p-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-lle-amino)benzolsulfonsäure-N-methylamid p-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-

benzolsulfonsäure-N-methylamid o-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-lle-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid o-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid

40 m-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid m-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid p-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-

benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid p-(Morpholinoacetyl-Phe-His-AHCP-Leu-amino)benzolsulfonsäure-N,N-dimethylamid

5-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)-furan-2sulfonamid 5-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-furan-2sulfonamid 5-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)-thiophen-2sulfonamid

55 5-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-thiophen-2sulfonamid 5-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)-thiophen-3sulfonamid F.

5-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-thiophen-3-sulfonamid
2-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-pyridin-5-sulfonamid
2-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-pyridin-5-sulfonamid
p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-benzamid,
228°
p-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzamid
p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)-benzolphosphonsäure-diamid
p-(BOC-Phe-His-AHCP-Leu-amino)-benzolphosphonsäure-diamid

2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-ethyl]-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-ethyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on [erhältlich über 2-(BOC-Alaamino)-benzoesäuremethylester (F. 110-112°)] 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2-methylpropyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2-methylpropyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 127° [erhältlich 2-(BOC-Val-amino)-benzoesäuremethylester (F. 151-155°)1 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 120° [Zers.; erhält-2-(1S-BOC-amino-2S-methylbutyl)-3lich über amino-3H-chinazolin-4-on (F. 110-115°; $[\alpha]$ -41,9°) 2-(1S-Amino-2S-methylbutyl)-3-amino-3Hchinazolin-4-on (F. 105° (Zers.); [α] -4,4°] 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 125-128°

2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2-phenylethyl]3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2-phenylethyl]3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 198° [erhältlich über 2-(BOC-Phe-amino)-benzoesäuremethylester (F. 145-147°)]
2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]3-amino-6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]3-amino-6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on

2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on

2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 10 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-His-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-His-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-His-AHCP-amino)-3methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-His-AHCP-amino)-3methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-His-AHCPamino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-His-AHCPamino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-His-AHCPamino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-His-AHCPamino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-His-

Beispiel 2

chinazolin-4-on

Man löst 1 g 2-[1S-(BOC-Phe-(imi-BOM-His)-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on [F. 146°; [α] -37,2°; erhältlich aus 2-(1S-Amino-2S-methylbutyl)-3-amino-3H-chinazolin-4-on und BOC-Phe-(imi-BOM-His)-

AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-

AHCP-OH] in 15 ml Methanol, hydriert an 0,5 %ig. Pd-C bei 20° und 1 bar bis zum Stillstand, filtriert, dampft ein und erhält 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 120° (Zers.).

Analog erhält man durch Spaltung der entsprechenden imi-BOM-Derivate die übrigen in Beispiel 1 angegebenen Verbindungen sowie ferner:

p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-anilld p-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)benzolsulfonsäure-(o-sulfamoyl-anilid) p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-(p-sulfamoyl-anilid) p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-(2-thienyl)-amid p-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)benzolsulfonsäure-N-(2-thiazolyi)-amid p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-(3-isoxazolyl)-amid p-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)benzolsulfonsäure-N-(5-methyl-3-isoxazolyl)-amid p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-(3,4-dimethyl-5-isoxazolyl)p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-(4-pyridyl)-amid p-(BOC-Phe-His-AHCP-lie-amino)benzolsulfonsäure-N-(2-pyrimidinyl)-amid, F. 192° p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-(4-methyl-2-pyrimidinyl)-amid p-(BOC-Phe-His-AHCP-IIe-amino)benzolsulfonsäure-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)p-(BOC-Phe-His-AHCP-Ile-amino)benzolsulfonsäure-N-(2,6-dimethyl-4-pyrimidinyl)amid.

Beispiel 3

Eine Lösung von 4,58 g 3-(H-Gly-AHCP-Ile-amino)-propan-1,2-diol [erhältlich durch Reaktion von BOC-Gly-AHCP-OH mit 3-(H-Ile-amino)-propan-1,2-diol zu 3-(BOC-Gly-AHCP-Ile-amino)-propan-1,2-diol und Abspaltung der BOC-Gruppe] in 60 ml CH₂Cl₂ wird mit 1,01 g N-Methylmorpholin versetzt. Unter Rühren gibt man 2,65 g BOC-Phe-OH, 1,35 g HOBt und eine Lösung von 2,06 g DCCl in 50 ml CH₂Cl₂ hinzu, rührt 14 Std. bei 4°, filtriert den ausgeschiedenen Dicyclohexylharnstoff ab und dampft das Filtrat ein. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Ile-amino)-propan-1,2-diol, F. 104-106°.

Beispiel 4

Analog Beispiel 3 erhält man aus BOC-Phe-Gly-OH und N⁴-(H-AHCP-Leu)-sulfanilamid das N⁴-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Leu)-sulfanilamid, F. 142-144°.

Analog erhält man

N⁴-(BOC-Phe-Gly-AHCP-lle)-sulfanilamid

N⁴-(POA-Phe-Abu-AHCP-Leu)-sulfanilamid
N⁴-(ETOC-Phe-Ada-AHCP-Leu)-sulfanilamid
N⁴-(IPOC-Phe-Ala-AHCP-Leu)-sulfanilamid
N⁴-(CBZ-Phe-Cal-AHCP-Leu)-sulfanilamid
N⁴-(Acetyl-Phe-(N-im-Methyl-His)-AHCP-Leu)
sulfanilamid
N⁴-(ETNC-Phe-Ile-AHCP-Leu)-sulfanilamid

N⁴-(ETNC-Phe-lle-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(IPNC-Phe-Leu-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(MC-Phe-tert.-Leu-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(PBB-Phe-Met-AHCP-Leu)-sulfanilamid

20 N⁴-(4-Phenylbutyryl-Phe-αNal-AHCP-Leu)sulfanilamid N⁴-(2-Benzyl-3-phenylpropionyl-Phe-βNal-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(Morpholinoacetyl-Phe-βAla-AHCP-Leu)-

25 sulfanilamid, F. 192° N⁴-[2-(2-Phenylethyl)-4-phenylbutyryl-Phe-Nbg-AHCP-Leu]-sulfanilamid N⁴-[2-(2-Naphthylmethyl)-4-phenylbutyryl-Phe-Nle-

AHCP-Leu]-sulfanilamid

N⁴-[Propionyl-Phe-(N-Me-His)-AHCP-Leu]sulfanilamid N⁴-[Butyryl-Phe-(N-Me-Phe)-AHCP-Leu]sulfanilamid

N⁴-(Isobutyryl-Phe-Phe-AHCP-Leu)-sulfanilamid 5 N⁴-(Cyclopentylcarbonyl-Phe-Pro-AHCP-Leu)sulfanilamid

N*-(Cyclohexylcarbonyl-Phe-Ser-AHCP-Leu)-sulfanilamid

N⁴-(Benzoyl-Phe-Thr-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(Phenylacetyl-Phe-Tic-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(2-Phenylpropionyl-Phe-Trp-AHCP-Leu)sulfanilamid

N⁴-(3-Phenylpropionyl-Phe-Tyr-AHCP-Leu)-sulfanilamid

45 N⁴-(2-p-Fluorphenylpropionyl-Phe-Val-AHCP-Leu)sulfanilamid.

Beispiel 5

Analog Beispiel 3 erhält man aus BOC-Phe-Gly-AHCP-OH und N⁴-(H-Leu)-sulfanilamid das N⁴-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Leu)-sulfanilamid, F. 142-144°.

Analog erhält man:

N*-(BOC-Phe-&Ala-AHCP-Leu)-sulfanilamid,

F.

N4-(BOC-Phe-Gly-AHCP-IIe)-sulfanilamid 5-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Ile-amino)-thiophen-3sulfonamid 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2methylpropyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2methylpropyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 115° 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2-phenylethyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2-phenylethyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3-amino-6-sulfamoyl-7-chlor-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(BOC-Phe-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-6-sulfamoyl-7-chlor-3H-chinazolin-4-on 2-(BOC-Phe-Gly-AHCP-lle-aminomethyl)-3Hchinazolin-4-on 2-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Ile-aminomethyl)-3-amino-3H-chinazolin-4-on, F. 188° 2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Pyrrolidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Piperidino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyi-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on

2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Morpholino-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on

2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-Gly-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-Gly-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 10 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-Gly-AHCP-amino)-3methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Benzyl-hexanoyl)-Gly-AHCP-amino)-3methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCPamino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCPamino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCPamino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butoxy-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCPamino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-Gly-25 AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on 2-[1S-(N-(2-Butylthio-3-phenyl-propionyl)-Gly-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3Hchinazolin-4-on

Beispiel 6

Analog Beispiel 3 erhält man aus BOC-Phe-Gly-AHCP-lle-OH und 3-(H-Met-amino)-propan-1,2-diol das 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-lle-Met-amino)-propan-1,2-diol.

Beispiel 7

Analog Beispiel 3 erhält man aus BOC-Phe-Gly-AHCP-lle-OH und 3-Aminopropan-1,2-diol das 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-lle-amino)-propan-1,2-diol, F. 104-106°.

Analog erhält man:

3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Abu-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Ala-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Cal-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-His-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Leu-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Met-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Nle-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Phe-amino)-propan-1,2-diol

3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Trp-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Tyr-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCP-Val-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHCH-Ile-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-Sta-Ile-amino)-propan-1,2-diol 3-(BOC-Phe-Gly-AHPP-Ile-amino)-propan-1,2-diol.

Beispiel 8

Eine Lösung von 1 g 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on in 20 ml 4n HCl in Dioxan wird 30 Min. bei 20° gerührt und dann eingedampft. Man erhält 2-[1S-(H-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on.

Analog erhält man durch Spaltung der entsprechenden BOC-Derivate:

3-(H-Phe-Gly-AHCP-IIe-amino)-propan-1,2-diol 3-(H-Phe-His-AHCP-IIe-amino)-propan-1,2-diol N⁴-(H-Phe-Gly-AHCP-Leu)-sulfanilamid N⁴-(H-Phe-His-AHCP-Leu)-sulfanilamid

2-[1S-(H-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(H-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(H-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on.

Beispiel 9

Man löst 1 g 2-[1S-(CBZ-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-n in 15 ml Ethanol, hydriert an 0,5 g 10 %ig. Pd-C bei 20° und 1 bar 3 Std. lang, filtriert, dampft ein und erhält nach chromatographischer Relnigung 2-[1S-(H-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on.

Beispiel 10

Eine Lösung von 826 mg 2-[1S-(3-Oxo-4S-BOC-Phe-His-amino-5-cyclohexylpentanoylamino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on und 1,43 g NA₂CO₃ . 10 H₂O in 5 ml Methanol und 5 ml Wasser wird mit 70 mg Hydroxylaminhydrochlorid versetzt und 14 Std. bei 20° gerührt. Das ausgefallene Oxim wird abfiltriert, getrocknet, in 10 ml Methanol gelöst und an 0,5 g Raney-Ni bei 20° und 5 bar hydriert. Man filtriert den Katalysator ab, dampft das Filtrat ein, trennt das erhaltene Gemisch an Kieselgel und erhält 2-[1S-(3S-Amino-4S-BOC-Phe-His-amino-5-cyclohexylpentanoylamino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on ["2-[1S-(BOC-Phe-His-amino-5-cyclohexylpentanoylamino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on ["2-[1S-(BOC-Phe-His-amino-5-cyclohexylpentanoylamino)-

Phe-His-DACP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on"]; daneben erhält man das 3R-Amino-Epimere.

Analog erhält man aus den entsprechenden Oxoverbindungen:

2-[1S-(BOC-Phe-His-DACH-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(BOC-Phe-His-DAMH-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on
2-[1S-(BOC-Phe-His-DAPP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on.

5 Beispiel 11

30

Eine Lösung von 1 g 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on in 500 ml Isopropanol wird mit 0,5 g isopropanol-feuchtem Raney-Nickel versetzt und 5 Std. gekocht. Man filtriert, dampft ein, arbeitet wie üblich auf und erhält 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on, F. 147-149°.

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen.

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat in 4 l zweifach destilliertem Wasser wird mit 2n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, sterll filtriert und in Injektionsgläser abgefüllt. Man lyophilisiert unter sterilen Bedingungen und verschließt sterll. Jedes Injektionsglas enthält 500 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 50 g 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3-methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on mit 10 g Sojalecithin und 140 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 250 mg Wirkstoff.

Ansprüche

1. Aminosäurederivate der Formel I

X-Z-NR²-CHR³-CR⁴-(CHR⁵)_n-CO-E-NR⁶-D

worin

X H, R'-O-C_mH_{2m}-CO-, R'-C_mH_{2m}-O-CO-, R'-

45

- 50

20 .

30

35

45

50

 C_mH_{2m} - CO_rR^1 - SO_2 -oder $(R^1$ - C_mH_{2m} - $(T)_x$ - C_rH_{2r})-L-(R7-CpH2p)-CtH2t-CO-.

- 0 bis 4 peptidartig miteinander verbundene Z Aminosäurereste ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Abu, Ada, Ala, BAla, Arg, Asn, Asp, Bia, Cal, Dab, Gin, Glu, Gly, His, N(im)-Alkyl-His, lle, Leu, tert.-Leu, Lys, Met, αNal, βNal, Nbg, Nie, Orn, Phe, Pro, Ser, Thr, Tic, Trp, Tyr und Val,
- 0 bis 2 peptidartig miteinander verbundene Aminosäurereste ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Abu, Ala, Cal, His, Ile, Leu, Met, Nle, Phe, Trp, Tyr und Val,
- -CH2-CHOH-CH2OH, -CzH2z-SO2-R14, einen durch eine oder zwei R14-SO2-Gruppen oder eine R14-CO-Gruppe oder eine (R14)2-PO-Gruppe und gegebenenfalls zusätzlich durch ein Hal-Atom substituierten Phenyl-C_vH_{2v}-, Furyl-C_vH_{2v}-, Thienyl-C_vH_{2v}-oder Pyridyl-C_vH_{2y}-Rest oder

R1, R3, R7 und R8

jeweils H. A. Ar. Ar-alkyl, Het, Het-alkyl, unsubstituiertes oder ein-oder mehrfach durch A, AO und/oder Hal substituiertes Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, Cycloalkylalkyl mit 4-11 C-Atomen, Bicycloalkyl oder Tricycloalkyl mit jeweils 7-14 C-Atomen, Bicycloalkylalkyl oder Tricycloalkylalkyl mit jeweils 8-18 C-Atomen,

R2, R5 und R6 ieweils Hoder A.

R4 (H, OH), (H, NH₂) oder = O.

Rº. H, NH2, NHA oder NA2,

R10, R11, R12 und R13

jeweils H, Hal, OH, OA, NH2, SH, SA, SO2NH2, CF₃, CN, COOH oder COOA,

OH, OA, NH2, NHA, NA2, NHCycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, N(Cycloalkyl)2 mit 6-14 C-Atomen, Pyrrolidino, Piperidino, Hexahydroazepino, Morpholino, Thiomorpholino, Piperazino, N-A-Piperazino, NHAr oder NHHet,

CH oder N,

T O, S, NH oder NA,

1 oder 2, n

m, p, r und t jeweils 0, 1, 2, 3, 4 oder 5,

0 oder 1,

0, 1 oder 2, 10 ٧

2, 3, 4, 5 oder 6

unsubstituiertes oder ein-oder mehrfach Ar durch A, AO, Hal, CF₃, OH, H₂NSO₂ und/oder NH₂ substituiertes Phenyl oder unsubstituiertes Naphthyl,

einen gesättigten oder ungesättigten 5-Het oder 6-gliedrigen heterocyclischen Rest mit 1-4 N-. O-und/oder S-Atomen, der mit einem Benzolring kondensiert und/oder ein-oder mehrfach durch A, AO, Hal, CF₃, HO, O₂N, Carbonylsauerstoff, H₂N, HAN, A2N, ACNH, AS, ASO, ASO2, HOOC, AOOC, CN, H2NCO, H2NSO2, ASO2NH, Ar, Ar-alkenyl, Hydroxyalkyl und/oder Aminoalkyl mit jeweils 1-8 C-Atomen substituiert sein kann und/oder dessen Nund/oder S-Heteroatome auch oxydiert sein können,

Hal F, Cl, Br oder J.

A-CO-, Ar-CO-oder A-NH-CO-, Ac

eine Alkylengruppe mit 1-4 C-Atomen -alkylund

Alkyl mit 1-8 C-Atomen bedeuten,

worin ferner an Stelle einer oder mehrerer -NH-CO-40 Gruppen auch eine oder mehrere -NA-CO-Gruppen stehen können,

sowie deren Salze.

- a) 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2S-methyl)butyl]-3H-chinazolin-4-on;
- 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-2Smethylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on;
- 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3c) methylbutyl]-3H-chinazolin-4-on;
- 2-[1S-(BOC-Phe-His-AHCP-amino)-3methylbutyl]-3-amino-3H-chinazolin-4-on.
- 3. Verfahren zur Herstellung eines Aminosäurederivats der Formel I sowie von seinen Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man es aus einem seiner funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden

16

ċ

Mittel in Freiheit setzt oder daß man eine Carbonsäure der Formel II

X-G1-OH I

worin G1

- (a) Z1,
- (b) Z,
- (c) Z-W,
- (d) Z-W-E¹, (e) Z-W-E

und

W -NR2-CHR3-CR4-(CHR5)n-CO-bedeuten

mit einer Aminoverbindung der Formel III

H-G² III

worin

G2

- (a) -Z2-W-E-NR6-D,
- (b) -W-E-NR6-D.
- (c) -E-NR6-D,
- (d) E2-NR6-D,
- (e) -NR6-D,

E1 + E2 zusammen E und

Z1 + Z2 zusammen Z bedeuten

umsetzt,

und daß man gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I eine funktionell abgewandelte Aminound/oder Hydroxygruppe durch Behandeln mit solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mitteln
in Freiheit setzt und/oder zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, R⁴ = (H, OH) oder (H, NH₂)
ein Aminoketosäurederivat der Formel I, R⁴ = O,
reduziert oder reduktiv aminiert und/oder einen
Rest D durch Behandeln mit veresternden, solvolysierenden oder reduzierenden Mitteln in einen anderen Rest D umwandelt und/oder eine Verbindung
der Formel I durch Behandeln mit einer Säure in
eines ihrer Salze überführt.

4. Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihres physiologisch unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger-oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoff(en) in eine geeignete Dosierungsform bringt.

- 5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
- 6. Verwendung von Verbindungen der Formel I oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen zur Herstellung eines Arzneimittels.
- 7. Verwendung von Verbindungen der Formel I oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen bei der Bekämpfung der reninabhängigen Hypertension oder des Hyperaldosteronismus.

15

20

25

30

35

40

45

50

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 286 813 A3

(P)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (1) Anmeldenummer: 88102971.4
- Anmeldetag: 29.02.88

(a) Int. Cl.5: C07K 5/02, C07D 403/12, C07D 239/92, A61K 37/64, A61K 31/395, //(C07D403/12, 239:00,233:00)

- Priorität: 12.03.87 DE 3707879 02.07.87 DE 3721855
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.10.88 Patentblatt 88/42
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE
- Weröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 12.12.90 Patentblatt 90/50
- Anmelder: MERCK PATENT GESELLSCHAFT
 MIT BESCHRÄNKTER HAFTUNG
 Frankfurter Strasse 250 Postfach 4119
 D-6100 Darmstadt(DE)
- © Erfinder: Gante, Joachim, Dr. Stormstrasse 4
 D-6100 Darmstadt 12(DE)
 Erfinder: Raddatz, Peter, Dr. Grafenstrasse 37
 D-6100 Darmstadt(DE)

Erfinder: Sombroek, Johannes, Dr. Robert-Koch-Strasse 32 D-6100 Darmstadt 13(DE) Erfinder: Schmitges, Claus-J., Dr. Karolinger Strasse 5 D-6114 Gross-Umstadt(DE)

Erfinder: Minck, Klaus Otto, Dr. Büchestrasse 8

D-6105 Ober-Ramstadt(DE)

- (S) Renin Inhibierende Aminosäurederivate.
- Neue Aminosäurederivate der Formel I

X-Z-NR²-CHR³-CR⁴-(CHR⁵)_n-CO-E-NR⁶-D

worin

X, Z, R²,R³, R⁴, R⁵, E, R⁶, D und n die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

Sowie ihre Salze hemmen die Aktivität des menschlichen Plasmarenins.

٥

Xerox Copy Centre



Europäisches der nach Regel 45 des Europäischen Patentamt übereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

Nummer der Anmeldung

EP 88 10 2971

	EINSCHLÄ	GIGE DOKUMENTE		
Kategorie		ents mit Angabe, sowert erforderlich, igeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
х	WO-A-86 04 901 * Insgesamt *	(SANOFI)	1,3-6	C 07 D 239/92
X,Y	EP-A-0 156 321 * Insgesamt *	(MERCK & CO.)	1,3-6	A 61 K 37/64 A 61 K 31/395 (C 07 D 403/12, C 07 D 239:00, C 07 D 233:00)
X,Y	ed. Ch.M. DEBER Pierce Chemical Rockford, Ill, M.G. BOCK et al Synthesis and bof statine- and peptides having	Comp.;		
	* Insgesamt *	·	1,3-6	
х	EP-A-0 143 746	(CIBA-GEIGY)		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
	* Beispiele 41,9 1-28 *	51,52; Anprüche	1,3-6	C 07 K A 61 K
UNVOI	LSTÄNDIGE RECHER	CHE		
dung den ' Ist, auf der durchzufül Vollständig Unvollstän Nicht reche Grund für e	Vorschriften des Europäischen Pate Grundlage einiger Patentansprüch	ntspricht die vorliegende europäische Patentübereinkommens so wenig, daß es nich e sinnvolle Ermittiungen über den Stand de 1-6	it modiich	
Don	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche 06-09-1990	GPO	Prüfer ENENDIJK
X: von Y: von and A: tech O: nich P: Zwi	Haag TEGORIE DER GENANNTEN Di besonderer Bedeutung allein I besonderer Bedeutung in Vert eren Veröffentlichung derselbe nnologischer Hintergrund ntschriftliche Offenbarung schenilteratur Erlindung zugrunde liegende T	OKUMENTEN E: älteres i petrachtet nach de pindung mit einer D: in der A L: aus and &: Mitglied	Patentdokum m Anmeldeda nmeldung an ern Gründen	ent, das jedoch erst am oder atum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument angeführtes Dokument

09.85 EPA Form 1505.1



	GEBÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE
Die vor	ilegende europäische Patentanmeidung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.
	Alle Anspruchsgebühren wurden innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische
_	Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.
	Nur ein Teil der Anspruchsgebühren, wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche ersteilt für die Anspruchsgebühren entrichtet wurden.
	nämlich Patentansprüche:
	Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende euro- pälsche Recherchenbericht wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.
X I	MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG
	suffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforde-
rungen nämilci	an die Einheltlichkeit der Erfindung; sie enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, n:
~ 3	
51	.ehe Blatt -B-
	•
X	Alle weiteren Recherchengebühren wurden innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorllegende euro- päische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.
	Nur ein Teil der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, für die Recherchengebühren entrichtet worden sind,
	nämlich Patentansprüche:
	Keine der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende euro- päische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Patent- ansprüchen erwähnte Erfindung beziehen.
	nämlich Patentansprüche:



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

EP 88 10 2971

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. C). 4)	
tegorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	,
, x	EP-A-0 230 242 (HOECHST A.G.) * Beispiele 93-96; Ansprüche 1,2,4, 9,11-21 *	1,3-6	
	EP-A-0 209 897 (MERCK & CO., INC.)		
	* Insgesamt *	1-6	

- 1,			
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI. 4
		. ,	
į			
·			
	•		